

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ
ՀՐԱՄԱՆ

29 հունիս «» 2018թ.

No 1661-Ա

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆՈՒՄ ԴԵՂԵՐԻ ՊԵՏԱԿԱՆ
ԳՐԱՆՑՄԱՆ ՄԱՍԻՆ

Համաձայն «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքի 16-րդ հոդվածի, Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2001 թվականի ապրիլի 25-ի N 347 որոշման 18-րդ կետի, Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2002 թվականի օգոստոսի 15-ի N 1300-Ն որոշմամբ հաստատված Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության կանոնադրության 12-րդ կետի «դ» ենթակետի և հիմք ընդունելով Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ-ի N 0103092718 առ 25.06.2018թ. գրությունը և դեղի պարզ ընթացակարգով կատարված փորձագիտական եզրակացությունը.

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ

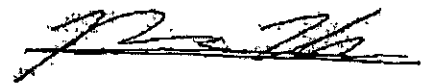
1. Գրանցել երաշխավորված թվով 3 դեղը՝ համաձայն հավելվածի:
2. «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ-ի տնօրեն Հ. Թովչյանին՝
 - 1) հնգօրյա ժամկետում ապահովել դեղերի գրանցման հավաստագրերի ներկայացումը ՀՀ առողջապահության նախարարություն.
 - 2) սահմանված ժամկետում ապահովել սույն հրամանի 1-ին կետում նշված դեղերի գրանցման հավաստագրերի տրամադրումը հայտատուներին՝ որպես հավաստագրի ուժի մեջ մտնելու ժամկետ նշելով սույն հրամանի տրման օրը.
 - 4) մինչև յուրաքանչյուր ամսվա 5-ը ՀՀ դեղերի պետական գրանցամատյանում (ռեեստրում) ներառելու նպատակով ՀՀ առողջապահության նախարարություն ներկայացնել նախօրոք ամսվա ընթացքում պետական գրանցում ստացած դեղերի

Ընդհանուր եւ արտաքին կապերի բաժին
ԳԱՆԿԻ:

№ 623802 JUL 2018 ժամ 19:00

Կից ☐ Դեղի կարգավորման
Եզրամեկն

29.06.2018

X 

VERIFIED OCSP 29.06.2018 14:54:48 GMT+4

Signed by: TOROSYAN ARSEN 3114820360

ԱՐՍԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ

Տեղեկ. 02.07.18 Տ.ՕԳՅՆ

Հավելված
ՀՀ առողջապահության նախարարի
2018 թվականի հունիս 29 - ի
N 1662 – Ա հրամանի

Պարզ ընթացակարգով կատարված փորձաքննության եզրակացության հավելված

h/h	Առևտրային անվանումը	միջազգային չափազանցումով (քննելի) կամ ակտիվ բաղադրատարրերի անվանումները	դեղաձևը	դեղաչափը և թողարկման ձևը (փաթեթավորումը)	արտադրող ֆիրման	արտադրող երկիրը	գրանցման հավաստագրի իրավատերը	բաց թողման կարգը	եզրակացու-թյան համարը և ամսաթիվը
1.	Կլոնազեպամ	կլոնազեպամ	դեղահատեր	2մգ; (24/1x24/) բլիստերում	Արփիմեդ ՍՊԸ, Կոտայքի մարզ, ք. Աբովյան, 2-րդ միկրոշրջան, տուն 19	Հայաստանի Հանրապետություն	Արփիմեդ ՍՊԸ, Կոտայքի մարզ, ք. Աբովյան, 2-րդ միկրոշրջան, տուն 19, Հայաստանի Հանրապետություն	Դ	17748 25.06.2018

2.	Անտի-Ակնե	սալիցիլաթու, ծծումբ, ցինկի օքսիդ	դեղակախույթ արտաքին կիրառման	20մգ/մլ+50մգ/մլ+ 150մգ/մլ; 30մլ ապակե շշիկ	Արփիմեդ ՍՊԸ, Կոտայքի մարզ, ք. Աբովյան, 2-րդ միկրոշրջան, տուն 19	Հայաստա նի Հանրապե տություն	Արփիմեդ ՍՊԸ, Կոտայքի մարզ, ք. Աբովյան, 2-րդ միկրոշրջան, տուն 19, Հայաստանի Հանրապետությու ն	ԱԴ	17749 25.06.2018
3.	Պերգոլերիս	ֆոլիտրոպին ալֆա, լուտրոպին ալֆա	դեղափոշի լիոֆիլացված ե/մ ներարկման լուծույթի	150ՄՄ+75ՄՄ; (1) ապակե սրվակ և (1) լուծիչ սրվակում 1մլ, (3) ապակե սրվակ և (3) լուծիչ սրվակում 1մլ, (10) ապակե սրվակ և (10) լուծիչ սրվակում 1մլ	Մերկ Սերոնո Ս.պ.Ա., Վիա դելե Մանիոլիե 15, 70026 Մոդուսյո (ԲԱ)՝ բաց թողնման հսկող, Մերկ Սերոնո Ս.Ա., Սուկուրսալե դ'Օբոն, Ջոնե Ինդաստրիելե դե լ'Ուրիետագ, 1170 Օբոն, Շվեյցարիա՝ դեղաձրն արտադրող, փաթեթավորող	Իտալիա	Մերկ Սերոնո Յուրոփ ՍՊԸ, Մարշ Վոլ 56, Լոնդոն Ե14 9ՏՊ, Միացյալ Թագավորություն	Դ	17750 25.06.2018